PATENT ABSTRACTS OF JAPAN

(11) Publication number:

04-149166

(43) Date of publication of application : 22.05.1992

(51) Int. CI.

C07C237/22 A61K 37/02 A61K 37/02 A61K 37/02 C07C271/22 C07K 5/06 // C12N 9/99

(21) Application number: 02-272183

(71) Applicant: NIPPON KAYAKU CO LTD

(22) Date of filing:

12. 10. 1990

(72) Inventor: YAMADA FUMIKA

SUGIMURA HIDEO
SOMENO TETSUYA
MURAOKA YASUHIKO
TSUDA MAKOTO
TAKEUCHI TOMIO

AOYANAGI TAKAAKI

(54) NOVEL KETO ACID AMIDE DERIVATIVE

(57) Abstract:

compound of formula I.

NEW MATERIAL: A compound of formula I [X is peptide residue or amino acid residue (functional group is protected), H, aminoprotecting group; Y is peptide residue or amino acid residue (functional group is protected); R is phenyl-lower alkyl or naphthyl-lower alkyl (substituted with halogen, lower alkyl, etc..)] or a salt thereof.

EXAMPLE: (3RS)-3-tert.-Butyloxycarbonylamino-2-oxo-4-(0-methoxyphenyl) butanoyl-D-leucyl-valine benzyl ester.
USE: A medicine. The compound of formula I exhibits an inhibitory activity against a chymotrypsin-like protease.
PREPARATION: A compound of formula III obtained from a compound of formula II (P is the protecting group of the amino group) by a conventional synthetic method is oxidized with an oxidizing agent such as pyridine-trifluoroacetic acid to provide the

⑲ 日本国特許庁(JP)

⑩特許出願公開

@ 公開特許公報(A) 平4-149166

®Int. Cl. ⁵	識別記号	庁内整理番号	③ 公開	平成 4年(1992) 5月22日
C 07 C 237/22 A 61 K 37/02	ABE ABF ADT	7106-4H 8317-4C 8317-4C 8317-4C		
C 07 C 271/22 C 07 K 5/06 // C 12 N 9/99	Z	6917-4H 8318-4H		

⊗発明の名称 新規ケト酸アミド誘導体

②特 頤 平2-272183

愛出 願 平2(1990)10月12日

@発	明	者	Ш	æ	文	香	東京都北区志茂3-17-1-401
個発	明	者	杉	村	秀	夫	東京都北区志茂 3 - 19-26
⑫発	明	者	染	野	哲	也	埼玉県大宮市東新井710-50 16-201
⑩発	明	者	村	岡	靖	彦	東京都板橋区髙島平3-11-2-1107
個発	明	者	津	B		誠	東京都北区志茂 3-17-2-102
⑦発	明	者	11	内	富	雄	東京都品川区東五反田 5 - 1 - 11 - 701 A
@発	明	者	青	柳	高	明	神奈川県藤沢市本鵠沼3-3-6
创出	額	人	日本	1 化薬	株式会	社	東京都千代田区富士見1丁目11番2号

明報音

1. 発明の名称

新規ケト酸アミド誘導体

2. 特許請求の範囲

(1) 一般式(1)

(式中、Xは官能基が保護されていてもよいペプノチド残基およびアミノ取残基、水業またはアミノ取残基を示し、Yは官能器が保護されていても、R は置換フェニル低級アルキル、又は置換を示し、び、 は置換フェニル低級アルキルを示し、これらの置換をしては、ハロゲン、低級アルキル基、アルコキシ基、ヒドロキシル基、ニトロ基、アンニルスを示す。)で示される化合物およびその塩。

3. 発明の詳細な説明

[産業上の利用分野]

本発明はプロテアーゼに対して粗容活性を有することが期待される新規ペプチドに関する。

審査請求 未請求 請求項の数 1 (全14頁)

[従来の技術]

天然物由来の低分子性の酵素阻含物質としては、 ロイペプチン、 キモスタチン、 エラスタチナール などのペプチジルアルテヒドが知られている。 また、 これらを参考にして多数のペプチジルアルア ヒドが阻害料として合成されている。

[発明が解決しようとする課題]

タンパク質のプロセシングに関与するプロテアーゼは、一般的に高い基質特異性を示す。 キモトリプシン様プロテアーゼに限っても、個々のプロテアーゼの基質特異性は高く、 それぞれが受情, 発生、 細胞増殖、アレルギー、炎症をはじめとする 多くの疾患、様々な生理、 病理現象にかかわって

特開平4-149166(2)

[課題を解決するための手段]

本発明者らが先に見いだしたポストスタチンは ペプチド鎮中にaーケト設構造を有するが、 キモ トリプシン様プロテアーゼに対する阻害効果は低い。本発明者らはキモトリプシン様プロテアーゼ に対する阻害物質としてa-ケト融含有化合物につ き鋭意検討した結果、一般式(1)に示す化合物

るペプチド残益としては、例えば2~3個のアミ ノ敵からなるジペプチド残器、トリペプチド残器 が挙げられ、これらのペプチドを構成するアミノ 酸として例えばグリシン、アラニン、パリン、ロ イシン、イソロイシン、セリン、スレオニン、シ ステイン、メチオニン、プロリン、アスパラギン 誰、アスパラギン、グルタミン酸、グルタミン、 ヒスチジン、リジン、オルニチン、アルギニン、 フェニルアラニン、チロシン、およびトリプトフ ァン等のαーアミノ酸あるいはβーアラニン等の βーアミノ酸があげられる。 Χにおけるアミノ酸 残基としては、 例えば上記アミノ難のカルポキシ ル基から水産基を除いたアミノ散発基があげられ る。 X におけるアミノ保護基としては、 ベンジル オキシカルポニル、 p-メトキシベンジルオキシカ ルポニル、p-ニトロペンジルオキシカルポニル等 复換、無重換ペンジルオキシカルポニル基、 t‐ ブチルオキシカルボニル基等のウレタン型保護基、 ボルミル基、アセチル基、ペンゾイル基等のアシ ル型保護基、およびトシル基、トリチル基等の保

がキモトリプシン様プロテアーゼに対して阻害活 性を有することを見い出した。

(式中、Xは官能基が保護されていてもよいペプチド残基およびアミノ酸残基、水素またはアミノ 保護基を示し、Yは官能基が保護されていてもよいでもよりでは は登りフェニル低級アルキル、又は信後およの選換 は登りフェニル低級アルキルを示し、これらの低級アルキルを示し、これらの低級アルキルを示し、これらの低級アルキルを示し、これらの低級アルコキシ基、ヒドロキシル基、ニトロ基、アミンよ、フェニル基を示す。)で示される化合物およびその体。

本発明を更に詳しく説明すると、一般式(!) において、X は宮能基が保護されていてもよいペ ブチド残基およびアミノ酸残基、水素またはウレ タン、アシル等のアミノ保護基を示す。 X におけ

護基が挙げられる。

Yは官能基が保護されています。 子ドでは、上記を表を示す。 チドでは、上記を表を示す。 チドでは、上記を表しては、上記をはいる。 では、上記を表しては、上記をはいる。 では、かかがあげられる。 では、かいが、エチルエステル、 イソプロピルエステル、エチルエステル・ベ ンシルエステルでする。 アミド、シェチルアミド、アニリド、ナフチルアミドのアミド型保護等である。

日は、フェニル低級アルキル基、ナフチル低級アルキル基を示し、これらのフェニルまたはナフチル基上に関換基として、ハロゲン、低級アルキル基、低級アルコキシ基、ヒドロキシル基、ニトロ基、アミノ基、フェニル基等を有してもよい。 本発明の明細書中のアミノ酸残基、保護基およびその他で用いられている略号は以下の通りである。

特開平4-149166(3)

Leu: ロイシン

Phe: フェニルアラニン

Val: パリン

Ac : アセチル

Boc: tープチルオキシカルポニル

ι-Βυ: ι-ブチル

Bıl: ベンジル

Me: メチル

Ζ: ベンジルオキシカルボニル

一般式(!)で示される化合物のうち代表的な 化合物について具体例を以下の表に示す。

X-NH-CH-CO-CO-Y (I) 化合物 x R y

書号

1	H-Val-Val	O COLS	D-Leu-Vel-OH
2	7-Vel-Vel	,,	"
3	8 o c ~ V s (- V s)	*	"
4	Z - V a I	"	
5	Bac-Vs I	"	"
í	H - V o I	"	4
1	Z - P h o	*	
.8	Boc-Phe	*	*
9	H-Phe	"	. "
10	1	*	"
11	Boc	"	*
1 2	Ħ		"

13	. A c	~	*	3 3	Bac-Phe	ar .	**
1 4	H - V s I - V s I	*	D-Leu-Vel-08:1	3 4	1	*	*
1 5	I - A # - A #	*		3 5	Boc	*	*
1-6	8 o c - V a I - V a I	*	"	2.6	Ác	"	*
17	7 - V s I	"	"	3 7	H - V s I - V s I		D-Leu-Vat-CH
1 8	8 o c - V a	*	*	3.8	2 - Val - Val	CH2-	<i>"</i>
1 9	H - V a I	*	"	3 9	Boc-Vs (- Vs (,,	,,
2 0	Z - P h e	"	"	40	7 - V a 5	"	,,
2 1	Boc-Phe	"	*	41	Boc-Val		"
22	ff - P h e	•	*	42	H - V a I	u	
2 3	H	~	N	43	7-Phe	,,	- "
2.4	8 o c		*	44	Boc-Pho	"	<i>,</i>
2 5	Ac	~	,	45	H-Pho	,,	
2 5	Z	"	*	46	1		•
2 7	H- Va I - Va (D-Leu-0 (t-8u)	47	Boc	,,	
2 8	Z - V a t - V a t			41	H	 #	"
2 \$	B o c - V a I - V a I			43	 A c	,,	•
3 0	7 - V = 1	4	u u	5 0	N-Vel-Vel		
3 1	Boc-Vel	*	ø	51	2-Vel-Vel		D-Leu-Vai-0821
3 2	7 - P h e					*	~
			-	5 2	Boc-Val-Val	n	"

特開平 4-149166 (4)

D-L - u - V a L - 0 H

5 2	5 - A # !	" .	~	7 3	H - A * 1 - A * 1	CH2.	• • • • • • • • • • • • • • • • • • • •
5 4	Boc-Val	p	a				
5.5	H-Val	"	"	7.4	1-A=1-A=1	"	
		,,	*	7.5	Boc-Vai-Vai	#	a
5 6	2-Pho	,,		7 6	7 - V a 1	,, .	"
5 7	Boc-Ph.			11	Bos-Vat	*	"
5 8	H-Ph•	*	~	7.8	H-Va1	,,	ar .
5 9	H	*	u		7 - P h s	"	
6 0	§ 0 C	*	"	7 9		"	<i>u</i>
6 1	Ac	N	*	8 6	Boc-Phe		,,
6-2	7	u	*	8 1	H - P h =	"	,,
6.3	H-Vel-Vel	"	B-Leu-0 (t-Bu)	\$ 2	7	#	
6 4	7-Val-Val	"	,,	8.3	8 o c	*	"
		*	"	8 4	н	a	"
6 5	Boc-Val-Val	.,		8 5	A c	<i>u</i>	"
6 8	2 - V a I		<i>u</i>	8 6	H-Val-Val	<i>"</i>	D-leu-Vel-OBri
6.7	Boc-Val	4		8 7	1-Val-Val		#
6 8	2 - P h e	"	~	18	Boc-Val-Val	•	"
5 9	Boc-Pha	*			7-401	,,	*
7 0	1	*	"	8 9	-	,,	
71	Boc	*	*	S 0			
12	A c	,,	"	9 1	H - V = 1	"	<i>"</i>
• •							•

D-L su-0 (t-8u)

7-Ph:

Sec-Pha

106

806

107 Ác

本発明化合物、一般式(I)で示される化合物 は、一般式(川)で示される化合物を酸化剤、例 えはジメチルスルホキシド-カルボジイミド-ビリ ジン、リン酸、無水酢酸、 ピリジン・トリフルオ 口酢酸等を用いて酸化することにより得られる。

(式中 X , Y , R は一般式(I)における X . Y . Aと同意義である。)

一般式(川)で示される化合物は、一般式(川)

(式中Rは、一般式(1)のRと同意義であり、 Pはアミノ基の保護基を示す)。

で示される化合物を用いて通常のペプチド合成法 に従い合成することが出来る。

一般式(III)に使用されるアミノ基の保護基と しては、 置換及び無置換ペンジルオキシカルポニ ル基。 1-ブチルオギシカルボニル基、ホルミル基、アセチル基、 ベンゾイル基、ドシル基、トリチル基等の中から 適宜選択すればよい。 例えば、 一般式 (III) で示される化合物において、 P = B o c、R = o-メトキシフェニルメチル

であるような化合物 (川′) は、反応式 (1)

ジフェニルリン酸アジド、 N-エトキシカルボニル-2-エトキシジヒドロキノリン等の絡合剤を用いる方法、クロル炭酸エチル、クロル炭酸イソブチル等を用いる混合酸無水物法、更にはアジド法等ペプチド化学において使用されるアミド結合形成

反応の中から適宜選択すればよい。

反応式(1)

また、経合反応において使用される溶媒としても、通常のペプチド化学において用いられる溶媒が使用出来る。例えば、テトラヒドロフラン、ジオキサン、ジエチルエーデル等のエーテル類、塩化メチレン、クロロボルム等のハロゲン化炭化水素、ジメチルボルムアミド、ジメチルアセトアミド等のアミド類、アセトニトリル等のニトリル類、酢酸エチル等のエステル類、アセトン、メチルエチルケトン等のケトン類の中から単独あるいは混合溶媒として使用すればよい。

反応式(2)に従って、一般式(Ⅱ)の製造法をより具体的に説明する。

に示すような工程で、ペンジルオキシカルポニルー®-メトキシフェニルアラニン(IV)より製造することができる。即ち、文献記載の方法(Riazau Wish(zawa, Tetsushi Saimo, J. Med. Chem., <u>78</u>,513 (1977))に従い化合物(III)。に代表される一般式(III)の化合物へ導くことができる。あるいは、特別昭 6 2 - 2 2 1 6 6 7 記載の方法により化合物(III))を製造することもできる。

一般式 (III) から一般式 (III) には、一般式 (III) の化合物と、保護アミノ酸あるいは保護ペプチドを反応させる (あるいは、必要に応じて反応後保護基を除去する) ことにより製造することができる。ペプチド結合形成反応には、酸ハライド法、ヒドロキシコハク酸イミドエステル、置換および無量換フェニルエステル、チオフェニルへキシルカルボジイミド、1-エチル・3-(3-ジェチルアミノブロビル) -カルボジィミド又はそれらと、ルアミノブロビル) -カルボジィミド又はそれのアジール、N-ヒドロキシコハク酸イミドを用いる方法、

反応式(2)

(式中X, Yは、一般式(1)のX, Yと同意 ・ 義である。)

即ち、化合物(ロ')を、C末端、さらに必要ならば偏額の管能器を保護したアミノ酸あるいは、ペプチドとジシクロヘキシルカルボジイミドおよび1-ヒドロキシベンゾトリアゾールを用いて反応

ij

させる。得られた一般式(X)の化合物のアミノ 保護者を、進験-ジオキサン溶媒あるいは、トリフ 地質の脱保護試験を用いて除ってと が変数を用いて除っている。 が変数を発した。 が変数を発した。 が変数を発した。 が変数を発した。 が変数を表した。 が変数を表したる。 を変数を表したる。 を変数を表したる。 を変数を表したる。 を変数を表したる。 を変数を表したる。 を変数を、 を変数を、 を変数を、 を変数を、 を変数を、 を変数を、 を変数を、 を変数を、 を変数を、

[効果]

本発明により、酵素特異性を有する酵素阻害剤あるいはキモトリプシン様プロテアーゼ阻害作用を 有することが期待される一般式 (I) で扱される 新規ケト酸アミド誘導体が得られた。

- 3.8-3.3 (m. 18).
- 4, 1-4, 3 (a. 18).
- 6.7-7.3 (m. 4H).

数考例 2

スレオー3 - t - ブチルオキシカルボニルアミ ノ-2 - ヒドロキシー4 - (4 - ピフェニル)路

スレオー3ーアミノー2ーヒドロキシー4ー(4ーピフェニル) 路散(1.5g)をジオキサン38ml(2.5g)をジオキサン38ml(2.5g)をジオキサン38ml(18.5ml)を加え、ジー1ーブチルジカーボネート(1.41g)を加えりH4とした後濃縮し、酢酸エチルに溶解させ飽和食塩水で3回洗浄した。無水硫酸ナトリウムで乾燥し、濾過後減圧濃縮すると白色結晶の目的物(2.5g)を得た(収率:71.6%)。

- 18-RUR (COC13) 5: 1.34 (S. 9H).
 - 2.8-3.1 (br. 28).

[実施例]

以下、実施例により本発明を具体的に説明するが、本発明はこれにより限定されるものではない。

プレオー3ーt~ブチルオキシカルボニルアミ ノー2 ーヒドロキシー4 - (o - メトキシフェニ

スレオー 3 ーアミノー 2 ーヒドロキシー 4 ー (o ーメトキシフェニル) 新酸 (9.5 g) をジオキサン 3 0 m l に溶解し、氷冷下 1 N水酸 化ナトリウム水溶液 (3 5.2 m l) を加え、ジー 1 ー ブチルジカー ボネート (4.6 1 g) を加え 室温で一夜 反応させた。 反応な 1 N 塩酸 を加え p H 4 とした 後温 縮し、酢なエチルに溶解し飽和 食塩水で 3 回 洗浄した。 無水硫酸ナトリウムで乾燥し、 濾過 減 返 圧 温縮して白色結晶の目的物 (3.0 g) を得た(収 平 ; 6 4.5 %) 。

1 H - MM M (C D 2 0 D)

- 5: 1.1-1.3 (m. 9H).
 - 2.6-3.6 (m. 2H).
 - 3. 83 (s. 3H).
 - 4. 1-4. 4 (m. 2H).
 - 5.0-7.7 (m. 3H),
 - 7.2-7.7 (m. 9H).

実施例(1)

(3 R S) - 3 - t - ブチルオキシカルボニル アミノー 2 - オキソー 4 - (o - メトキシフェニル) ブタノイル - D - ロイシル - パリンペンジルエステル

a) スレオー 3 - t - ブチルオキシカルボニルア ミノー 2 - ヒドロキシー 4 - (o - メトキシフェ ニル) ブタノイルーローロイシルーバリンベンジ ルエステル

スレオー3ーtーブチルオキシカルボニルアミノー2ーヒドロキシー4ー(οーメトキシフェニル) 點酸 (1.1g) モジクロロメタン (15ml) に溶解し、水冷下1-ヒドロキシベンゾトリアゾール (0.67g) 及びジシクロヘキシルカルボジィミド (0.81g) モ加えた。この溶液に0-ロイシル-バリンベンジルエステル・トリフルオロ酢酸塩 (1.60g) モジクロロメタ

特別平4-149166(プ)。

ン(3ml)及びトリエチルアミン(8.57ml)で溶解した溶液を満下し、宣遠で20時間反応した。反応液を濃縮し、酢難エチルに溶解し、5%炭酸水素ナトリウム水溶液、5%クエン酸水溶液、飽和食塩水で洗浄した。有機層を無水硫酸ナトリウムで乾燥し、濾過後、濾液を減圧連絡して、2.4gの油状物を得た。この油状物をシリカゲルによるカラムクロマトグラフィーに付し、クロロホルム-アセトン=20:1 (V/V)の混合溶媒で展開した。目的物質を含むフラクションを減圧で濃縮し、白色粉末1.46gを得た(収率:80.5%)。

1 H- WHR (CC , OD)

- δ: 0.8-1.0 (m. 12H),
 - 1. 2-1. 4 (m. 98).
 - 1.5-2.3 (m. 4H).
 - 2.6-3.6 (m. 2H).
 - 3.7-3.9 (m. 3H).
 - 4.0-4.4 (m. 3H).
 - 4.5-4.7 (m. 1H).
 - 5.0-5.3 (m. 2H),

1 H - HMR (CD 30D)

- δ: 0.8-1.6 (m. 12H).
 - 1.1-1.3 (m, 98),
 - 1.5-7.3 (m. 4H).
 - 1,5-3,2' (m. 2H),
 - 3.4-2.9 (m. 3H).
 - 4.0-4.4 (m. 2H),
 - 4.5-4.7 (m. 1H),
 - 5.0-5.3 (m. 2H).
 - 6, 1-1, 4 (m. 9H).

実施例(2)

(3 R S) - 3 - t - ブチルオキシカルボニル アミノー 2 - オキソー 4 - (o - メトキシフェニル) ブタノイル- ローロイシルーバリン

(3 R S) - 3 - t - ブチルオキシカルポニル アミノー 2 - オキソー 4 - (o - メトキシフェニル) ブタノイル - D - ロイシル - パリンペンジル エステル (15 tag) を酢酸:メタノール:水 *1:1:1の混合溶液 (10 al) に溶解し、パラジウム属 (20 ag) の存 6.7-7.4 (m. 4H).

7.33 (s. 5H).

b) (3 R S) - 3 - t - ブチルオキシカルボニルアミノ-2 - オキソー 4 - (o - メトキシフェニル) ブタノイル - D - ロイシル - バリンベンジルエステル

スレオー3ー(一ブチルオキシカルボニルアミノー2ーヒドロキシー4ー(ローメトキシフェニル)ブタノイルーDーロイシルーパリンベンジルエステル (410mg) にピリジン・トリフルオロ酢酸塩 (30mg)、ジシクロヘキシルカルボジイミド (400mg)、DMSO (1ml) 及びベンゼン (1ml) を加え、 室温で2 の時間撹拌した。 反応終了後、 反応液を酢酸エチル (60ml) で希取し、 飽和食塩水で洗浄した。 無水硫酸ナトリウムで乾燥 し濾過後 反応液を 譲むた。 得られた 油状物をシリカゲルクロマトグラフィーに付し、 クロロホルム - アセトン (15:1) の 違合溶媒で展開し、目的のフラクションを 濃褐して 300mg (収率; 71、1%) の白色 粉末を得た。

在下、常圧で 4.5 ℃、3時間接触運元を行なった。 触媒を選過し、過液を減圧濃縮し、128mgの白色結 品(収率: 92.9%)を得た。

* H - WMR (CO,00)

δ: 0.8-1.1 (m. 12H).

1.1-1.3 (a. 9H).

1.5-2.3 (m. 4H).

2.3-1.3 (m, 2H).

3,7-4.0 (m. 3H).

4.0-4.7 (a. 18),

E. 7-7. 1 (m. 48).

実施例(3)

(3 R S) - 3 - アミノ - 2 - オキソー 4 -(o - メトキシフェニル) ブタノイル - D - ロイ シルーパリンペンジルエステル・塩酸塩

(3 R S) - 3 - t - ブチルオキシカルボニル アミノー 2 - オキソー 4 - (o - メトキシフェニル) ブタノイル - ローロイシル - パリンペンジル エステル (250 eg) モジクロロメタン (1 m l)に溶解し、

特開平4-149166(8)

氷冷下 4 N塩酸-ジオキサン溶液 (5ml)を加え、室温で 2 時間反応した。反応液を滅圧温縮し、残液を n-ヘキサンで数回洗浄後、乾燥して 200 mg (収率; g4,8%)の油状物質を得た。

1 H - MMR (CD 300)

- 8: 0.8-1.1 (m. 12H).
 - 1.4-2.3 (m. 4H).
 - 2, 4-3, 1 (m. 2H).
 - 3.4-4.8 (m. 3H).
 - 1.7-3.9 (m. 3H).
 - 5.0-5.2 (m. 2R).
 - 6.8-7,4 (m. 9H).

実施例(4)

(3 R S) - 3 - アミノ - 2 - オキソ - 4 - (o - メトキシフェニル) - D - ロイシルーパリン・塩酸塩

(3 R S) - 3 - t - ブチルオキシカルボニル アミノ-2 - オキソ-4 - (o - メトキシフェニル) ブタノィル- D - ロイシル-バリン (55mg)を

D - ロイシルーパリンペンジルエステル

スレオー3-t-ブチルオキシガルポニルアミ ノー2-ヒドロキシー4-(ローメトキシフェニ ル) ブタノイル】- D - ロイシルーパリンベンジ ルエステル (357mg) をジクロロメタン (2ml)に溶解 し、氷冷下4 N塩酸-ジオキサン溶液 (5ml)を加え、 室温で 2 時間反応した。反応液を減圧濃縮し、残 湿を n - ヘキサンで数回洗浄した後濃縮し、スレオ - 3 - アミノー2 - ヒドロキシー4 - (0 - メト キシフェニル) ブタノイル-D-ロイシル-バリ ンペンジルエステル・塩酸塩を得た。次いでN-ペンジルオキシカルボニルフェニルアラニン (1## ■g) をジクロロメタン (fol) に溶解し、氷冷下、1 -ヒドロキシベンソトリアゾール (96.0mg)およびジ シクロヘキシルカルポジイミド(141mg)を加えた。 次いで上記 スレオー3ーアミノー2ーヒドロキ シー4~(o~メトキシフェニル)ブタノイル~ D-ロイシル-パリンペンジルエステル・塩酸塩 をジクロロメタン(401) 及びトリエチルアミン (0.12ml)に溶解した溶液を満下し、20時間提拌

ジクロロメタン (1m1) に溶解し、氷冷下 4 N 塩酸 -ジオキサン (1m1)を加え、室温で 2 時間反応した。 反応液を滅圧濃縮し、残渣を n - ヘキサンで洗浄後、 濃縮して 47mg (収率; 9 5、0%)の白色結晶を得た。 1H - NMR (CD 5 0 D)

- Б: 0,8-1.1 (m. 12H).
 - 1.5-2.3 (m. 4H).
 - 2.8-3.3 (m. 2H).
 - 3, 8-4, 0 (m. 3H).
 - 4.2-4.8 (m. 3H).
 - 6.8-7.4 (m. 4H).

実施例 (5)

N - ベンジルオキシカルボニルフェニルアラニル- [(3 R S) - 3 - アミノ - 2 - オキソ - 4 - (o - メトキシフェニル) ブタノイル] - D - ロイシル-バリンベンジルエステル

a) N-ベンジルオキシカルボニルフェニルア ラニルー [スレオー3-アミノー2-ヒドロキシ -4-(o-メトキシフェニル) ブタノイル] -

した。反応液を濃縮後、酢酸エチルに溶解し、 5 % 炒酸水素ナトリウム水溶液、 5 % クエン酸水溶液、 飽和食塩水で洗浄した。 有機層を無水硫酸ナトリウムで乾燥し、 濾過後、濾液を減圧濃縮して、 40 èmg の油状物を得た。 この油状物をシリカゲルによるカラムクロマトグラフィーに付し、 クロロホルム - アセトン= 2 0 : 1 (V/V)の混合溶媒で展開した。 目的物質を含むフラクションを濃縮し、 白色粉末 2 6 èmg を得た(収率: 59.1%)。

1 H - N MR (CDC 1 3+ 0 20)

- δ: 0.7-1.6 · (m. 12H).
 - 1.5-1.8 (br. 38).
 - 2.0-2.3 (br. 1H).
 - 2.7-3.2 (m. 48).
 - 3.7-3.9 (m. 3H),
 - 4,0-4,1 (m. 18).
 - 4, 3-4, 6 (m. 48).
 - 4.9-5.3 (m. 4H).
 - 6.8-1.4 (m. 19H).
- b) N-ペンジルオキシカルボニルフェニルア

特開平4-149166(9)

ラニルー [(3 R S) - 3 - アミノ - 2 - オキソ - 4 - (o - メトキシフェニル) ブタノイル] -D - ロイシルーパリンペンジルエステル

Nーペンジルオキシカルボニルフェニルアラニルー [スレオー3ーアミノー2ーヒドロキシー4ー(οーメトキシフェニル)ブタノイル]ーローロイシルーバリンペンジルエステルにピリジン・トリフルオロ酢酸塩 (37 mg). ジシクロヘキシルカルボジイミド (170 mg). DMSO (7 ml) 及びペンゼン(2 ml) を加え、室温で20時間提辞した。反応終了後、反応液を酢酸エチル (30 ml) で希釈し、飽和食塩水で洗浄した。無水硫酸ナトリウムで乾燥し濾透後反応液を濃縮した。得られた油状物をシリカゲルクロマトグラフィーに付し、クロロホルム-アセトン (15:1) の混合溶媒で展開し、目的のフラクションを濃縮して 95 mg (収率: 47.5%) の白色粉末を待た。

"H-NMR (CDCI)

δ: 0.8-1.0 (π. 12H). 1.5-2.3 (π. 4H).

δ: 0.8-1.1 (m, 12H), 1.4-2.3 (m, 8H), 3.31 (s, 3H), 3.4-4.7 (m, 4H),

6. 7-7. 4 (m. 9H).

実施例 (7)

N- t - ブチルオキシカルボニルバリルー 【(3 R S) - 3 - アミノー 2 - オキソー 4 -(ローメトキシフェニル)ブタノイル】 - D - ロイシルーバリンベンジルエステル

。) N-t-ブチルオキシカルボニルパリルー 【スレオー3-アミノー2-ヒドロキシー4-(o-メトキシフェニル)ブタノイル】-D-ロイシル-パリンベンジルエステル

スレオー3・t-ブチルオキシカルボニルアミノー2 -ヒドロキシー4-(o-メトキシフェニル)ブタノイル}-D-ロイシル-バリンベンジルエステル (571ag) をジクロロメタン (2al) に溶解し、永冷下4N塩酸 -ジオキサン溶液 (5ml) を加え、

2.8-3.4 (m. 4H).

3.4-3.7 (s. 3H).

4.0-4.7 (a. 4H).

4.0-7.5 (m. 4H).

5.0-5.8 (a. 4H).

6.6-7.5 (m. 19H).

実施例(6)

フェニルアラニル - [(3 R S) - 3 - アミノ - 2 - オギソー 4 - (o - メトキシフェニル) ブ タノイル] - D - ロイシル - パザン

Nーペンジルオキシカルボニルフェニルアラニルー [(3 R S) - 3 - アミノー 2 - オキソー4ー(0 - メトキシフェニル) ブタノイル] - ローロイシルーパリンペンジルエステル (6 Sag) を酢酸:メタノール:水・1:1:1の混合溶液 (5 a I) に溶解し、パラジウム属 (5 a g) の存在下、常圧で 4 5 ℃、3時間接触運元を行なった。触媒を濾過し、濾液を滅圧濃縮し、50 a g の白色結晶 (収率: 5 8 . 2 %) を得た。18-NMR (CD 500)

賞温で 2 時間反応した。反応液を滅圧連縮し、残 漬を n - へキサンで数回洗浄した後濃縮し、スレオ - 3 - アミノー 2 - ヒドロキシー 4 - (ο - メト キシフェニル) ブタノイル - D - ロイシルーパリ ンベンジルエステル・塩酸塩を得た。次いで N -1 - ブチルオキシカルボニルパリン (200mg) をジク ロロメタン (5 ml) に溶解し、氷冷下、1 - ヒドロキ シベンゾトリアゾール (150mg) およびジシクロへキ シルカルボジイミド (210mg) を加えた。次いで上記

スレオー3ーアミノー2ーヒドロキシー4ー(ローメトキシフェニル)ブタノイルーローロイシルーパリンペンジルエステル・塩酸塩をジクロロメタン(4ml)及びトリエチルアミン(8・17ml)に溶解した溶液を満下し、室温で20時間複粋した。反応液を濃縮後、酢酸エチルに溶解し、5%炭酸水素ナトリウム水溶液、5%クエン酸水溶液、飽水素ナトリウム水溶液、5%クエン酸水溶液、飽れ食塩水で洗浄した。有機層を無水硫酸ナトリウムで乾燥し、濾過後、減液を減圧濃縮して油状物を得た。この油状物をシリカゲルによるカラムクロマトグラフィーに付し、クロロホルム-アセトン

特開平4-149166 (10)

= 1 0 : 1 (∀/∀)の混合溶媒で展開した。目的物質 を含むフラクションを温縮し、白色粉末5 80 ag を得 た(収率: 9 2 . 4 %)。

H-RMR (COCIs)

ō: 0.7-1.1 (m. 14H).

1. 43 (s. 5H).

1.7-2.4 (m. 5H).

2.9~3.2 (m. 2H).

3, 5-8.0 (br. 1H).

1.82 (s. 3H).

3.7-4.6 (m. 5fl).

4.3-7.5 (m. 4H).

5.0-5.3 (m. 2H).

6. 8-7.4 (m. 9H.).

b) N - 1 - ブチルオキシカルボニルバリルー [(3 R S) - 3 - アミノ - 2 - オキソ - 4 -(o - メトキシフェニル) ブタノイル] - D - ロ ィシルーバリンベンジルエステル

N-t-ブヂルオキシカルボニルパリルー {スレオー3-アミノー2-ヒドロキシー4-

6.7-7.4 (0. 98).

実施例 (8)

N - t - ブチルオキシカルポニルパリルー
[(3 R S) - 3 - アミノー 2 - オキソー 4 (o - メドキシフェニル) ブタノイル} - D - ロ

N-1-ブチルオキシカルボニルパリルー 【(3RS) - 3-アミノー2-オキソー4ー (o-メトキシフェニル) ブタノイル】 - D-ロ イシルーパリンペンジルエステル (10mg) を酢酸:メ タノール:水・1:1:1の混合溶液 (5ml) に溶解し、パ ラジウム無 (5mg) の存在下、常圧で 4.5 ℃、3 特間 接触還元を行なった。触媒を濾過し、遮液を減圧 連縮し、17mgの白色結晶 (収率: 65.4%) を得た。 ⁵H-MMR (CO₃00)

5: 0.6-1.0 (m. 188).

1.1-1.5 (m. 98).

1.6-2.3 (m. 5H).

2.6-3.3 (m. 2H).

(o - x トキシフェニル) ブタノイル】 - D - ロイシルーパリンペンジルエステル (100mg)にピリジン・トリフルオロ酢酸塩 (31mg)、ジシクロヘキシルカルボジイミド (143mg)、D M S O (1ml) 及びペンゼン (1ml) を加え、富温で 2 0 時間攪拌した。反応接了後、反応液を酢酸エチル (30ml) で希釈し、蛇和食塩水で洗浄した。 無水硫酸ナトリウムで乾燥し濾過後反応液を濃縮した。 得られた油状物をシリカゲルクロマトグラフィーに付し、クロロホルム - アセトン (15:1) の混合溶経で展開し、目的のフラクションを連絡して 40mg (収率: 56.1%) の白色粉末を得た。

1 H - MMR (CD = 0 D)

8: 0.8-1.0 (m, 18H).

1.45 (s. 9H).

1.6-2.3 (m. 5H).

2.6-3.3 (m, 2H).

1, 4-4, 7 (m. 4H).

3, 7-3, 9 (m. 3H). 5, 0-5, 2 (m. 2H).

3.4-4.7 (m. 4H).

1,8-3,9 (m. 3H).

6.7-7.3 (m. 4H).

実施例 (9)

パリルー [(3 R S) - 3 - アミノ - 2 - オキソー4 - (o - メトキシフェニル) ブタノイル] - D - ロイシルーパリンベンジルエステル・塩酸

N - t - ブチルオキシカルボニルバリルー
[(3 R S) - 3 - アミノー2 - オキソー4 (ο - メトキシフェニル) ブタノイル] - D - ロイシルーバリンペンジルエステル(13 mg)をジクロロメタン(8.5 ml) に溶解し、氷冷下4 N塩酸-ジオキサン(1 ml) を加え、資温で2 時間反応した。反応液を滅圧連絡し、残渣を n - ヘキサンで洗浄後、連絡して9 mg (収率; 75.5 %)の白色結晶を得た。

1 H - NMR (CD 300)

δ: 0.8-1.1 (m. 18H).

1.5-2.3 (a. 5H).

特開平 4-149166 (11)

- 2.6-3.0 (m. 2H).
- 3,4-4.8 (m. 4H).
- 3.8-3.9 (m. 3H).
- 5, 1-5, 3 (m. 2H).
- 6.8-7.5 (m. 9H).

実施例(10)

バリルー { (3 R S) - 3 - アミノー 2 - オキ ソー4 - (o - メトキシフェニル) ブタノイル] - D - ロイシルーバリン・塩酸塩

N-t-ブチルオキシカルボニルバリルー
[(3RS)-3-アミノー2-オキソー4(ローメトキシフェニル) ブタノイル 『- ローロイシルーバリン(9mg) をジクロロメタン(0.5ml) に溶解し、氷冷下4N塩酸-ジオキサン(0.5ml)を加え、返還で2時間反応した。反応液を減圧濃縮し、残渣をn-ヘキサンで洗浄後、濃縮して5mg {収率;

1 H - NMR (CD gCD)

δ: 0.8-1.1 (m. 18H).

液(3=1)を加え、室温で2時間反応した。反応液を 淡圧濃縮し、残渣をn-ヘキサンで数回洗浄した後 連絡し、バリルー【スレオー3ーアミノー2ーヒ ドロキシー4~(o~メトキシフェニル)ブタノ イル】- D - ロイシルーバリンペンジルエステル ・塩酸塩を得た。次いでNIt-ブチルオキシカ ルポニルバリン(80mg)をジクロロメタン(1m1)に溶 解し、氷冷下、1-ヒドロキシペンゾトリアゾール (60 mg)および ジシクロヘキシルカルポジイミド (900g)を加えた。次いで上記 パリルー [スレオ - 3 - アミノー 2 - ヒドロキシー 4 - (o - メト キシフェニル) ブタノイル] - ローロイシルーパ リンペンジルエステル・塩酸塩をジクロロメタン (4ml)及びトリエチルアミン(8, 67ml)に溶解した溶 液を流下し、室温で20時間提拌した。反応液を 準稿後、酢酸エチルに溶解し、 5 %炭酸水素ナト リウム水溶液、5%クエン酸水溶液、飽和食塩水 で洗浄した。有機層を無水硫酸ナトリウムで乾燥 し、濾過後、濾液を減圧濃縮して油状物を得た。 この油状物をシリカゲルによるカラムクロマトグ

1.5-2.3 (m. 58).

2.6-3.6 (m. 2H).

1.4-4.1 (s. 48).

1.4-3.1 (m. 3H).

6.8-7.3 (m. 4H).

実施例(11)

N-t-ブチルオキシカルボニルパリルーパリ ルー[(3RS)-3-アミノー2-オキソー4 -(o-メトキシフェニル) ブタノイル]-D-ロイシルーパリンベンジルエステル

a) N-t-プチルオキシカルボニルバリル-バリルー [スレオー3-アミノー2-ヒドロキシー4-(o-メトキシフェニル) ブタノイル]-D-ロイシル-バリンベンジルエステル

N-t-ブチルオキシカルボニルバリル- [スレオ-3-アミノ-2-ヒドロキシ-4-(o-メトキシフェニル) ブタノイル] - ローロイシル-パリンベンジルエステル (220mg) をジクロロメタン (1ml) に溶解し、氷冷下4 N 塩酸-ジオキサン溶

ラフィーに付し、クロロホルム - アセトン= 10:1 (V/V)の混合溶媒で展開した。目的物質を含むフラクションを連絡し、白色粉末 200 mg を得た(収率;88.0%)。

1 H-NMR (CDC Is)

5: 0.7-1.1 (a. 24H).

1,44 (s, 9H).

1.5-2.3 (m. 68).

2.6-1.2 (m. 2H).

3.7-5.4 (br. 2H).

1.77 (s. 3H).

4.1-4.7 (a. 6H).

5. 8-5. 1 (a. 28),

5.4-5.5 (br. 1H).

6.7-7.6 (br. 3H).

6,7-7.4 (m. 4H).

7.33 (s. 5H).

b) N - t - ブチルオキシカルポニルバリルーバ リルー ((3 R S) - 3 - アミノー 2 - オキソー 4 - (o - メトキシフェニル) ブタノイル) - D

特開平 4-149166 (12)

- ロイシルーパリンペンジルエステル

Nーtーブチルオキシカルボニルバリルーバリルー(ロースレオー3ーアミノー2ーヒドロキシー4ー(ローメトキシフェニル)ブタノイル] ーローロイシルーバリンペンジルエステル (180mg) にピリジル・トリフルオロ酢酸塩 (32mg)、ジシクロへはキャンカルボジイミド (152mg)、 DMSO (2ml)及びペンゼン (2ml)を加え、室温で20時間機件した。 反応経を酢酸エチル (40ml)で希取し、飲料の自動を表現を連絡した。 得られた りローボルム・アセトン (10:1)の混合溶媒でより、目的のでも対し、10:1)の混合溶媒でより、目的のでも対応を得た。

H-HMR (CDCIs)

δ: 8,8-1.0 (m. 24H).

1.42 (s. SH).

1,7-2.3 (m. 6H).

3.0-3.4 (m. 2H).

*# - MMR (CD 500)

8: 0.6-1.1 (m. 24H).

1.44 (1. 18).

1.6-2.3 (m. \$H).

2.5-1.2 (m. 1H).

3.7-3.5 (m. IH).

4.0-4.7 (m. 5H).

6.7-7.3 (m. 4H).

実施例(13)

パリルーパリルー [(3 R S) - 3 - アミノー 2 - オキソー 4 - (0 - メトキシフェニル) ブタ ノイル] - D - ロイシルーパリンペンジルエステ ル・塩酸塩

N・tーブチルオキシカルボニルパリルーパリルー { (3 R S) - 3 - アミノー 2 - オキソー 4 - (o - メトキシフェニル) ブタノイル } - ローロイシルーパリンペンジルエステル (20mg) をジクロロメタン (1mi) に溶解し、氷冷下 4 N 塩酸 - ジオキサン (1mi) を加え、金濃で 2 時間反応した。反応

3.80 (s. 3H).

3.6-4.7 (m. 58).

5.0-5.3 (m. 2H).

5.0-1.4 (br. 5H).

6.8-7.4 (m. 4H).

7,35 (s. 5H).

実施例(12)

N-t-ブチルオキシカルボニルパリルーパリルー [(3 R S) ~ 3 - アミノ - 2 - オキソ - 4 - (o - メトキシフェニル)ブタノイル】 - D - ロイシルーパリン

Nーtーブチルオキシカルボニルバリルーバリルー ((3 R S) ~ 3 ~ アミノー 2 ~ オキソー 4 ~ (0 ~ メトキシフェニル) ブタノイル) ~ D ~ ロイシルーバリンベンジルエステル (60 mg) を酢酸:メタノール:水=1:1:1の混合溶液 (5 m 1) に溶解し、パラジウム無 (10 mg) の存在下、常圧で 4 5 ℃。 3時間接触還元を行なった。触鍼を濾過し、濾液を滅圧連縮し、40 mg の白色結晶 (収率: 75.3%)を得た。

液を滅圧濃縮し、残渣をn-ヘキサンで洗浄後、濃縮して15mg(収率:87.2%)の白色結晶を得た。
1H-NMR(C0500)

5: 0.6-1.1 (m. 24H).

1.6-2.2 (a. 6H).

2.5-1.2 (a. 2H).

3,6-4.7 (m. 58).

2.7-3.9 {m, 3H}. 4.9-5.2 (m, 2H).

6.7-7.4 (m. 9H).

実施例(14)

パリルーパリルー [(3 R S) - 3 - アミノー 2 - オキソー 4 - (o - メトキシフェニル) ブタ ノイル] - D - ロイシルーパリン・塩酸塩

N-tープチルオキシカルボニルパリルーパリルー [(3 R S) - 3 - アミノー 2 - オキソー 4 - (o - メトキシフェニル) ブタノイル] - D - ロイシルーパリン (10mg) をジクロロメタン (1ml) に溶解し、永冷下 4 N 塩酸 - ジオキサン (1ml) を加

特開半4~149166 (13)

え、室温で 2 時間反応した。反応液を減圧温緒し、 残渣を n - ヘキサンで洗浄後、濃縮して 2 lag (収率 : 7 6.9%) の白色結晶を得た。

1 H - NMR (CD - OD)

δ: 0.6-1.7 (m. 74H).

1.6-2.4 (m. 6H).

2.5-3.3 (m. 2H).

3,6-4.7 (m. 5H).

3,7-3,9 (m. 3H).

5.7-7.3 (m. 4H).

実施例(15)

(3 R S) - 3 - 1 - ブチルオキシカルポニルアミノー 2 - オキソー 4 - (4 - ピフェニル) ブタノイル - D - ロイシル - パリンベンジルエステル

a) スレオー3ー t ーブチルオキシカルポニルアミノー2ーヒドロキシー4ー (4ーピフェニル) ブタノイルーローロイシルーバリンベンジルエステル

1.2-1.4 (m. 3H).

1.5-2.0 (m. 3H),

2.0-2.3 (m. 1H),

2.6-3.1 (m. 2H). 4.0-4.7 (m. 4H).

5.0-5.2 (m. 2H).

7.2-7.5 (m. 14H).

b) (3 R S) - 3 - t - ブチルオキシカルボニルアミノ- 2 - オキソー 4 - (4 - ピフェニル) ブタノイル- D - ロイシル - パリンベンジルエス

スレオー3ーtーブチルオキシカルボニルアミノー2〜ヒドロキシー4ー(4ーピフェニル)ブタノイルーDーロイシルーバリンベンジルエステル (660mg)にピリジン・トリフルオロ酢酸塩 (138mg)、ジシクロヘキシルカルボジイミド (547mg)、DMSO (1ml)及びベンゼン (1ml)を加え、 室温で20時間慢性した。 反応終了後、 反応液を酢酸エチル (60ml)で希釈し、 飽和食塩水で洗浄した。 無水

スレオー3-t-ブチルオキシカルボニルアミ ノー2ーヒドロキシー4-(4-ピフェニル)略 酸 (1.71g)をジクロロメタン (70al)に溶解し、氷冷 下1-ヒドロキシベンソトリアソール (0.78g)及び ジシクロヘキシルカルポジイミド(1.14g)を加えた。 この溶液に8-ロイシル-バリンベンジルエステル・ トリフルオロ酢酸塩 (2.0g)をジクロロメタン (5al) 及びトリエチルアミン (6.97al)で溶解した溶液を 満下し、室温で20時間反応した。 反応液を遅縮 し、酢酸エチルに溶解し、5%炭酸水素ナトリウ ム水溶液、5%クエン酸水溶液、飽和食塩水で洗 浄した。有機層を無水硫酸ナトリウムで乾燥し、 進過後、進液を減圧連縮して油状物を得た。この 油状物をシリカゲルによるカラムクロマトグラフ ィーに付し、クロロホルム-アセトン=10:1 (V/V)の混合溶媒で展開した。目的物質を含むフラ クションを滅圧で濃縮し、白色粉末 2.61 €を得た (仪率; 84.2%)。

1 H - HMR (CD 30 D)

5 : 0.8-1.0 (m. 12H).

破散ナトリウムで乾燥し渡過後反応液を濃縮した。 得られた油状物をシリカゲルクロマトグラフィー に付し、クロロホルムで展開し、目的のフラクションを濃縮して400mg(収率; 60,8%)の白色粉末を 待た。

1 H - HMR (CD 300)

δ: 0.8-1.1 (m. 12H).

1.2-1.5 (m. 9H).

1.6-2.2 (m. 4H).

2.4-3.2 (m. 28).

4.0-4.7 (m. 3H).

5.0-5.2 (m. 2H).

1, 2-7, 6 (m. 14H).

実施例(16)

(3 R S) - 3 - t - ブチルオキシカルポニル アミノー 2 - オキソー 4 - (4 - ピフェニル) ブ タノイル- D - ロイシル- パリン

(3 R S) - 3 - t - ブチルオキシカルポニル アミノ-2 - オキソ-4 - (4 - ピフェニル)ブ

持開平4-149166(14)

: ``a`

タノイル — D — D イシル — バリンベンジルエステル (40 mg) を酢酸:メタノール:水 = 1:1:1の混合溶液 (5 ml) に溶解し、バラジウム属 (5 mg) の存在下、常圧で45℃。3時間接触違元を行なった。触媒を違過し、違液を減圧温縮し、10 mg の白色結晶 (収率; 8.6.0%)を得た。

1 H - NMR (CD 3 GD)

- δ: 0.8-1.1 (s. 12H).
 - 1.4-1.5 (m. 9H).
 - 1.6-2.3 (m. 4H).
 - 1.6-3.2 (m. 2H).
 - 3.5-4.7 (a. 3H).
 - 7.0-8.2 (m. 9H).

実施例(17)

(3 R S) - 3 - アミノ - 2 - オキソ - 4 -(4 - ピフェニル) ブタノイル - ローロイシルー パリンペンジルエステル・塩酸塩

(3 R S) - 3 - t - ブチルオキシカルボニル アミノ - 2 - オキソ - 4 - (4 - ピフェニル)ブ

バリンベンジルエステル・塩酸塩 (70mg)を酢酸:メタノール:水・1:1:1の連合溶液 (5ml) に溶解し、バラジウム素 (10mg) の存在下、常圧で45℃、3時間接触還元を行なった。触媒を濾過し、減液を減圧濃縮し、51mgの白色結晶 (収率; 85.8%)を得た。
*H-NMR (CD₃0D)

- δ: 0,8-1.1 (a, 12H).
 - 1.5-2.3 (m. 4H).
 - 2.7-3.2 (m. 2H).
 - 4.0-4.7 (a. 38).
 - 7, 1-7, 7 (m. 9H).

特許出願人 日本化聚株式会社

タノイル – D – ロイシルーパリンペンジルエステル (350mg) をジクロロメタン (1ml) に溶解し、水冷下4 N 塩酸 – ジオキサン溶液 (2ml) を加え、塩温で2時間反応した。反応液を減圧濃縮し、残渣を n – ヘキサンで数回洗浄後、乾燥して 258mg (収率: 15.8%) の油状物質を得た。

1 H - NWR (CD 300)

- 8 : 0.8-1.1 (m, 12H).
 - 1.5-2.3 (m. 4H),
 - 2.6-3.1 (m. 28).
 - 3,5-4,8 (m. 3H),
 - 5.1-5.2 (m. 2H).
 - 7.1-7.7 (m. 14H).

实施例(18)

(3 R S) ~ 3 ~ アミノ ~ 2 ~ オキソ ~ 4 ~
(4 ~ ピフェニル) ブタノイル ~ D ~ ロイシル ~
パリン・塩酸塩

(3 R S) - 3 - アミノ - 2 - オキソ - 4 -(4 - ピフェニル) ブタノイル - D - ロイシル -

This Page is Inserted by IFW Indexing and Scanning Operations and is not part of the Official Record

BEST AVAILABLE IMAGES

Defective images within this document are accurate representations of the original documents submitted by the applicant.

Defects in the images include but are not limited to the items checked:

BLACK BORDERS

IMAGE CUT OFF AT TOP, BOTTOM OR SIDES

FADED TEXT OR DRAWING

BLURRED OR ILLEGIBLE TEXT OR DRAWING

SKEWED/SLANTED IMAGES

COLOR OR BLACK AND WHITE PHOTOGRAPHS

GRAY SCALE DOCUMENTS

LINES OR MARKS ON ORIGINAL DOCUMENT

REFERENCE(S) OR EXHIBIT(S) SUBMITTED ARE POOR QUALITY

IMAGES ARE BEST AVAILABLE COPY.

OTHER:

As rescanning these documents will not correct the image problems checked, please do not report these problems to the IFW Image Problem Mailbox.